

PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Autorizzato

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1733.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01CL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

10 FLACONI IN VETRO DA 500 DOSI (250 ML)

1 FLACONE IN VETRO DA 500 DOSI (250 ML)

10 FLACONI DA 250 ML

FLACONE DA 250 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/03/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/03/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti